BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

2 9 DEC 2004



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 55 223.5

Anmeldetag:

26. November 2003

Anmelder/Inhaber:

Institut für Pflanzenbiochemie (IPB), 06120 Halle/DE

Bezeichnung:

Neue Makrocyclen zur Behandlung von Krebserkran-

kungen

IPC:

C 07 D, A 61 K, A 61 P

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 17. Dezember 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

.

Stremme

A 9161 06/00 EDV-L

1.

BEST AVAILABLE COPY



Contract of the same of the sa

(IPB-NWC) Erfinder:

L.A. Wessjohann, U. Eichelberger; T. Tran Thi-Phuong

5

10

: 15

Neue Makrocyclen zur Behandlung von Krebserkrankungen

(DE 4138042) sind Naturstoffe mit Epothilone außerordentlicher biologischer Wirkung, z.B. als Mikrotubuli-modifizierende Mitosehemmer, Agenzien, Cytotoxica oder Fungizide. Insbesondere verfügen sie über Paclitaxel-ähnliche Eigenschaften und übertreffen Paclitaxel (Taxol®) in einigen Tests noch an Aktivität. Einige Derivate befinden sich derzeit in klinischen Studien zur Behandlung von Krebsleiden (Nicolaou et al. Angew. Chem. Int. Ed. 1998, 37, 2014-2045; Flörsheimer et al. Expert Opin. Ther. Patents 2001, 11, 951-968).

vorliegenden Ziel der Erfindung war es, neue 20 epothilonartige Derivate bereitzustellen, die ein besseres Profil bezüglich ihres präklinischen und klinischen Entwicklungspotentials aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

$$A \xrightarrow{G} \xrightarrow{E} OH$$

$$X \xrightarrow{Q} X \xrightarrow{R^3} \xrightarrow{R^4} OH$$

$$X \xrightarrow{Q} X \xrightarrow{Q} X \xrightarrow{Q} (I)$$

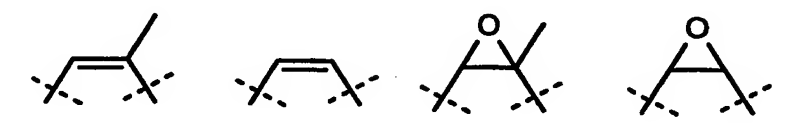
$$X \xrightarrow{Q} X \xrightarrow{Q} X \xrightarrow{Q} (I)$$

worin

A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

5

G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



oder Teil eines gegebenenfalls substituierten Cyclopropylrings ist,

10

n gleich 0, 1 oder 2 ist,

R1 eine C1-C4-Alkyl- oder eine C3-C4-Cycloalkylgruppe ist,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR² ist, wobei R² ein Wasserstoffatom, OH, NH2, NH(Alkyl), N(Alkyl)2, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heterocyclo-alkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist und

 R^3 und R^4 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine $C_1-C_4-Alkylgruppe$ oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind, bevorzugt Methyl

25

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung der-selben.

30 Der Ausdruck Alkyl bezieht sich auf eine gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe, die

1 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 1 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 1 bis 6 Kohlenstoffatome aufweist, z.B. die Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-, Isobutyl-, tert-Butyl, n-Hexyl-, 2,2-Dimethylbutyl-oder n-Octylgruppe.

Die Ausdrücke Alkenyl und Alkinyl beziehen sich auf zumindest teilweise ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 2 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 2 bis 6 Kohlenstoffatome aufweisen, z. B. die Allyl-, Acetylenyl-, Propargyl-, Isoprenyl-oder Hex-2-enyl-Gruppe.

10

30

15 Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich auf eine Alkyleine Alkenyl- oder eine Alkinyl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor-, Bor- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff), z.B. eine Alkyloxy-Gruppe wie z.B. Methoxy 20 eine Methoxymethyl-, oder Ethoxy, oder Nitril-, Methylcarboxyalkylester- oder 2,3-Dioxyethyl-Gruppe. Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich des weiteren auf eine Carbonsäure oder eine von einer Carbonsäure abgeleitete Acyloxy, Carboxyalkyl, В. Acyl, wie 25 Gruppe **z** . Carboxyalkylester z.B. Methyl-carboxyalkylester, Carboxyalkylamid, Alkoxycarbonyl oder Alkoxycarbonyloxy.

Der Ausdruck Cycloalkyl bzw. Cyclo- bezieht sich auf eine gesättigte oder teilweise ungesättigte cyclische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe aufweist, die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 3

bis 10 Kohlenstoffatome enthält, z.B. die Cyclopropyl-, Cyclohexyl-, Tetralin- oder Cyclohex-2-enyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heterocycloalkyl bzw. Heterocyclo- bezieht sich auf eine Cycloalkylgruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind und kann beispielsweise für die Piperidin-, Morpholin-, Tetrahydrofuran-, Tetrahydrothiophen-, N-Methylpiperazin- oder N-Phenylpiperazin-Gruppe stehen.

10

15

30

Die Ausdrücke Alkylcycloalkyl bzw. Heteroalkylcycloalkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitonen sowohl Cycloalkyl- bzw. Heterocycloalkyl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkylgruppen enthalten.

Der Ausdruck Aryl bzw. Ar bezieht sich auf eine aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 5 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 5 oder 6 bis 10 Kohlenstoffatome enthält z.B. eine Phenyl-, Naphthyl-, 2-, 3- oder 4-Methoxyphenyl-, 2-, 3- oder 4-Ethoxyphenyl-, 2-, 4-Carboxyphenylalkyl- oder 4-Hydroxyphenyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich auf eine Aryl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind, z.B. die 4-Pyridyl-, 2-Imidazolyl-, 3-Pyrazolyl-, Oxazolyl-, Thiazolyl-, Thiophen- und Isochinolinyl-Gruppe.

Die Ausdrücke Aralkyl bzw. Heteroaralkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Aryl- bzw. Heteroaryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl- und/oder Cycloalkyl- und/oder Heterocycloalkylgruppen enthalten, z.B. die Tetrahydroisochinolinyl-, Benzyl-, 2- oder 3-Ethyl-indolyl- oder 4-Methylpyridino-Gruppe.

Die Ausdrücke Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Heteroalkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl und Heteroaralkyl sowie "gegebenenfalls substituiert" beziehen sich auch auf Gruppen, in denen ein oder mehrere Wasserstoffatome solcher Gruppen durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH2 oder NO2-Gruppen ersetzt sind. Diese Ausdrücke beziehen sich weiterhin auf Gruppen, die mit unsubstituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Cycloalkyl-, Heteroaryl-, Aralkyl- oder Heteroaralkyl-Gruppen substituiert sind.

10

15

20

Formel (I) können aufgrund Verbindungen der ihrer oder mehrere Chiralitätszentren Substitution ein enthalten. Die vorliegende Erfindung umfasst daher sowohl Enantiomere und alle reinen Diastereomere, alle reinen als auch deren Gemische in jedem Mischungsverhältnis. Des 25 weiteren sind von der vorliegenden Erfindung auch alle Verbindungen cis/trans-Isomeren der der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A eine Gruppe der Formel $-C(CH_3)=CHR^5$, $-C(C_2H_5)=CHR^5$, $-C(C1)=CHR^5$ oder $-CH=CHR^5$ ist, wobei R^5 ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A die allgemeine Formel (II) bis (V), bevorzugt (II) oder (III) aufweist:

5

$$R^{6} \xrightarrow{Q} Z$$

$$(III)$$

$$R^{6} \xrightarrow{N} (III)$$

$$R^{6} \xrightarrow{N} V$$

- wobei Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR⁷ ist, wobei R⁷ ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₁-C₄-Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R⁶ eine Gruppe der Formel OR⁸ oder NHR⁸, eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe (bevorzugt eine Gruppe der Formel CH₂OR⁸ oder CH₂NHR⁸) ist, wobei R⁸ ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₁-C₄-Heteroalkylgruppe (bevorzugt ein Wasserstoffatom) ist.
- 20 Besonders bevorzugt ist z eine CH-Gruppe.

Wiederum bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei Q ein Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei R^6 eine Gruppe der Formel CH_3 , CH_2OH oder CH_2NH_2 ist.

Weiter bevorzugt ist R^2 ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe (besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom).

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei X ein Sauerstoffatom ist.

Ausserdem ist R¹ bevorzugt eine Methyl, Ethyl oder eine Propylgruppe; besonders bevorzugt eine Methylgruppe.

für pharmakologisch akzeptable

Salze

Wiederum bevorzugt sind R3 und R4 Methylgruppen.

10

15

20

25

30

Beispiele

Verbindungen der Formel (I) sind Salze (oder Mischsalze) akzeptablen von ' physiologisch Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure oder Salze von Methansulfonsäure, organischen Säuren wie Milchsäure, Essigsäure, p-Toluolsulfonsäure, Trifluoressigsäure, Zitronensäure, Bernsteinsäure, säure, Maleinsäure und Salicylsäure. Verbindungen der Formel (I) können solvatisiert, insbesondere hydratisiert Hydratisierung kann während sein. Die z.B. des Herstellungsverfahrens oder als Folge der hygroskopischen Natur der anfänglich wasserfreien Verbindungen der Formel auftreten. Wenn die Verbindungen der Formel (I)(I) asymmetrische C-Atome enthalten, können sie entweder als achirale Verbindungen, Diastereomeren-Gemische, Gemische Enantiomeren oder als optisch reine Verbindungen Des weiteren sind von der vorliegenden vorliegen. Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der vorliegenden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten mindestens eine Verbindung der Formel (I) als Wirkstoff und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvantien.

5

10

Die Pro-Drugs (siehe z. B. R. B. Silverman, Medizinische Chemie, VCH Weinheim, 1995, Kapitel 8, S. 361ff), die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, einer Verbindung der Formel (I)bestehen aus und pharmakologisch akzeptablen einer mindestens Schutzgruppe, die unter physiologischen Bedingungen abgespalten wird, z.B. einer Alkoxy-, Aralkyloxy-, Acyloder Acyloxy-Gruppe, wie z.B. einer Ethoxy-, Benzyloxy-, Acetyl- oder Acetyloxy-Gruppe.

15

20

25

30

Die therapeutische Verwendung der Verbindungen der Formel (I), ihrer pharmakologisch akzeptablen Salze bzw. Solvate und Hydrate sowie Formulierungen und pharmazeutischen Zusammensetzungen liegt ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung.

Auch die Verwendung dieser Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Im allgemeinen werden Verbindungen der Formel (I) unter Anwendung der bekannten und akzeptablen Modi, entweder einzeln oder in Kombination mit einem beliebigen anderen therapeutischen verabreicht. Solche therapeutisch nützlichen Mittel Mittel können auf einem der folgenden Wege verabreicht werden: oral, z.B. als Dragees, überzogene Tabletten, oder Pillen, Halbfeststoffe, weiche harte Kapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen; parenteral, z.B. als injizierbare Lösung; rektal als Suppositorien; durch 5

10

15

20

25

Inhalation, z.B. als Pulverformulierung oder Spray, transdermal oder intranasal. Zur Herstellung Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, überzogenen Tabletten, Dragees und harten Gelatinekapseln kann das therapeutisch pharmakologisch mit Produkt inerten, verwendbare oder organischen Arzneianorganischen mittelträgersubstanzen vermischt werden, mit z.B. Lactose, Sucrose, Glucose, Gelatine, Malz, Silicagel, Stärke oder Derivaten derselben, Talkum, Stearinsäure Salzen, Trockenmagermilch und dgl. ihren Zur oder Herstellung von weichen Kapseln kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett, Polyole einsetzen. Zur Herstellung von flüssigen Lösungen und Sirups kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. Wasser, Alkohole, wäßrige Salzlösung, wäßrige Dextrose, Polyole, Glycerin, pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle verwenden. Für Suppositorien kann man Arzneimittelwie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, trägerstoffe tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett und Polyole verwenden. Für Aerosol-Formulierungen kann man komprimierte Gase, die für diesen Zweck geeignet sind, wie z.B. Sauerstoff, Edelgase Kohlendioxid Stickstoff, und einsetzen. Die pharmazeutisch verwendbaren Mittel können zur Konservierung, Stabilisierung, Zusatzstoffe auch Aromastoffe, Salze Süßstoffe, Emulgatoren, zur Veränderung des osmotischen Drucks, Puffer, Umhüllungszusatzstoffe und Antioxidantien enthalten.

30 Kombinationen mit anderen therapeutischen Mitteln können weitere Wirkstoffe beinhalten, die gewöhnlich zur Behandlung von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

Zur Behandlung von Krebserkrankungen kann die Dosis der erfindungsgemäßen biologisch aktiven Verbindung innerhalb breiter Grenzen variieren und kann auf den individuellen Bedarf eingestellt werden. Im allgemeinen ist eine Dosis von 1 µg bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag geeignet, wobei eine bevorzugte Dosis 10 µg bis 25 mg/kg pro Tag ist. In geeigneten Fällen kann die Dosis auch unter oder über den oben angegebenen Werten liegen.

10

Beispiel

15 2-Bromo-2-methyl-pentan-3-on

(1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäureethylester

20

(1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure

25

(1,1-Dimethyl-2-oxo-3-bromo-butylsulfanyl)-essigsäure

HO S
$$\frac{1 \text{ eq PhNMe}_3\text{Br}_3}{\text{CH}_2\text{Cl}_2, \text{ rt, 1h}}$$
 HO S $\frac{\text{Br}}{\text{O}}$

(1,1-Dimethyl-2-oxo-3-bromo-butylsulfanyl)-essigsäure (3Z,8S)-9-(tert-butyl-dimethyl-silanyloxy)-4,8-dimethyl-1-[(1E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-non-3-enylester

10 Die Synthese des "northern half alcohol" ist in WO0232844 beschrieben

(1,1-Dimethyl-2-oxo-3-bromo-butylsulfanyl)-essigsäure (3Z,8S)-9-hydroxy-4,8-dimethyl-1-[(1E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-non-3-enylester

15

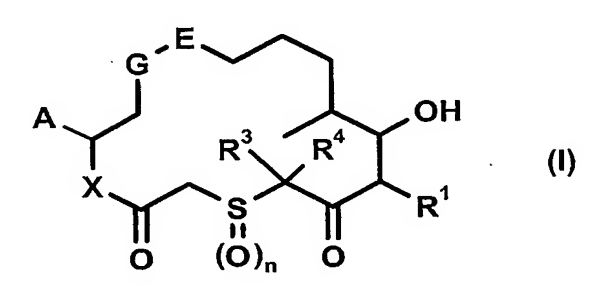
(1,1-Dimethyl-2-oxo-3-bromo-butylsulfanyl)-essigsäure (3Z,8S)-4,8-dimethyl-1-[(1E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-9-oxo-non-3-enylester

(7R, 8R, 9S, 13Z) -8-Hydroxy-5, 5, 7, 9, 13-pentamethyl-16-[(1E)-1-methyl-2(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-1-oxa-4-thia-cyclo-hexadec-13-en-2, 6-dion

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

5



worin

A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



oder Teil eines gegebenenfalls substituierten Cyclopropylrings ist,

n gleich 0, 1 oder 2 ist,

20 R^1 eine $C_1-C_4-Alkyl-$ oder eine $C_3-C_4-Cycloalkylgruppe$ ist,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR² ist, wobei R² ein Wasserstoffatom, OH, NH₂, NH(Alkyl), N(Alkyl)₂, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-,

Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heterocyclo-alkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist und

- R^3 und R^4 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine $C_1-C_4-Alkylgruppe$ oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind,
- oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat,

 Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.
- Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A eine Gruppe der Formel -C(CH₃)=CHR⁵, -C(C₂H₅)=CHR⁵, -C(Cl)=CHR⁵
 oder -CH=CHR⁵ ist, wobei R⁵ ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.
 - 3. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A die allgemeine Formel (II) bis (V), bevorzugt (II) oder (III) aufweist:

worin

20

Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR⁷ ist, wobei R⁷ ein

Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R^6 eine Gruppe der Formel OR^8 oder NHR 8 , eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe ist, wobei R^8 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkyl-gruppe ist.

- 4. Verbindungen nach Anspruch 3, wobei z eine CH-Gruppe 10 ist.
 - 5. Verbindungen nach Anspruch 3 oder 4, wobei Q ein Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist.
- 15 6. Verbindungen nach einem der Ansprüche 3 bis 5, wobei R^6 eine Gruppe der Formel CH_3 , CH_2OH oder CH_2NH_2 ist.

20

- 7. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei X ein Sauerstoffatom ist.
- 8. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei R¹ eine Methylgruppe ist.
- 9. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei 25 R³ und R⁴ Methylgruppen sind.
- 10. (1,1-Dialkyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure und Derivate als Bausteine zur deren Synthese von Verbindungen (I). Derivate sind Verbindungen mit 30 Variationen analog zum C1-C6-Baustein des 3-Thiaepothilons (I), besonders Sulfoxide, Sulfon, Ester, Amide, 3-Haloderivate, besonders bevorzugt (3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-

essigsäure ester von Methanol und Ethanol, und deren Sulfoxide.

- 11. Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 9 und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvanzien enthalten.
 - 12. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche
 1 bis 10 zur Behandlung von Krebserkrankungen.

10

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Makrocyclen der allgemeinen Formel (I) sowie deren Verwendung zur Behandlung von Krebserkrankungen.

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/013451

International filing date:

26 November 2004 (26.11.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: DE

Number: 103 55 223.5

Filing date: 26 November 2003 (26.11.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 26 January 2005 (26.01.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse